IMIDAZOQUINOLINES

Publication number: JP53050197 (A)

Also published as:

Publication date: 1978-05-08 Inventor(s):

NAKA YOUICHI; OKUMOTO TAKEKI; HOSOYA SHINKOU; YUKI [A] JP1292402 (C) HIROSHI +

JP60016438 (B)

Applicant(s):

YOSHITOMI PHARMACEUTICAL +

Classification:

- international:

A61K31/47; A61P31/04; A61P35/00; A61P35/02; C07D471/04; A61K31/47; A61P31/00; A61P35/00; C07D471/00; (IPC1-7): A61K31/47; C07D471/04

- European:

Application number: JP19760123626 19761014 Priority number(s): JP19760123626 19761014

Abstract of JP 53050197 (A)

PURPOSE:Imidazoquinoline derivatives of formula I [R<1> and R<2> are H, lower alkyl or aralkyl; R<3> is H, alkyl, lower alkenyl, lower alkoxyalkyl, aralkyl, etc.; Z is OH, hydroxyamino or -OR<4>(R<4> is lower alkyl, lower alkenyl, aryl, etc.)] and their pharmacological acceptable salts, e.g. 1, 3-dimethyl-1, 2, 5, 8-tetrahydro-2, 8dioxoimidazo [4,5-g] quinoline-7-carboxylic acid ethylester.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

19日本国特許庁

①特許出願公開

公開特許公報

昭53-50197

Int. Cl. ²	識別記号	❷日本分類	庁内整理番号	43公開 昭和	口53年(1978)5月8日
C 07 D 471/04 //	•	16 E 622	6736—44		
A 61 K 31/47	ADU	30 G 133.32	6617-44	発明の数	1
•	ADZ	30 H 52	5727-44	審査請求	未請求
(C 07 D 471/04		30 H 612	5727—44	•	
C 07 D 221/00					(全 15 頁)
C 07 D 235/00)				1	

匈イミダゾキノリン誘導体

願 昭51-123626

②出 願 昭51(1976)10月14日

勿発 明 者 中洋一

2)特

福岡県築上郡吉富町大字広津13

36

同 奥本武城

東京都新宿区高田馬場 4 -31-

9 アトマ・ホーン501号

⑫発 明 者 細谷真弘

福岡県築上郡吉富町大字広津13

36

同 湯木弘

中津市大字湯屋297番地

⑪出 願 人 吉富製薬株式会社

大阪市東区平野町3丁目35番地

個代 理 人 弁理士 高宮城勝

明 韻 書

1. 発明の名称

イミダゾキノリン誘導体

2 特許額求の範囲

で表わされるイミダゾキノリン誘導体がよび その

医薬的に許容しりる塩。

上紀式中の各記号の定義は、次の通りである。

 R^{-1} , R^{-2} はそれぞれ水衆原子、仏象アルキル

基またはアラルキル基を示す。

R ³ 以水煮原子、アルキル蒸、低級アルケニル

基、低級アルコキシアルキル基、アラルキル基主 (CH₂)_m

nはOかよびl~4の監察を示す。)で変わされ

る基を示す。

· Z は水酸基、ヒドロキシアミノ基または — OR4

基〔 R⁴ は低級アルキル基、低級アルケニル基、

任義アルコキシアルキルギ マリ ハヤ ニュ・

キル基主たは-(CH₂)_n - (CH₂)_m (m 社 2

~5の整数を、nは0または1~4の整数を示力。)

で表わされる基を示す。〕

3. 発明の詳細な説明

本発明は、一般式

$$0 = \begin{pmatrix} R^1 & 0 \\ N & 0 \\ R^2 & R^3 \end{pmatrix}$$
 (1)

で表わされるイミダゾキノリン蕨準体またはその

医薬的化許容しうる塩化質する。

上記式中の各記号の定義は、次の通りである。

R l , R 2 はそれぞれ水素原子、低級アルギル

R ³は水煮原子、アルキル基**、低級アル**ケニル 数を、mは0または1~4の整数を示す。)で表 わされる基を示す。

低級アルコキ: アルキル基、アリール基、アラル チルまたはプトキシプチルなどを、 キル基または $-(CH_2)_n$ $+(CH_2)_n$ $+(CH_2)_n$ (CH₂) $+(CH_2)_n$ で表わされる基は2。 5の生数を、nは0または!~4の生数を示す。) で表わされる盖を示す。〕を示す。

プロビル、イソプロビル、ブチルまたはイソプチ ルなどを、アルキル基はさらに1ーエチルヘキシ

一般式(1)の化合物は、以下の方法により製

(1) R ³が水素原子を示し、 2 が - OR ⁴ 基を示す化

る。)で表わされる化合化またはその互変異性体

(式中、Rl,R2かよびR4は前配と同義であ

で表わされる化合物の場合:

*アルキル芸、低級アルコキシ基、ハロゲン原子(塩素、臭素さたはヨウ素など)さたはニトロを有 ま ニルブロビルなどを、低級アルコキシアルキルは 2 は水漿基、ヒドロキンプミノ甚または – OR⁴ ル、エトキシメチル、エトキシブチル、プロポキ シメチル、プロポキシエチル、イソプロポキシブ 3ーエポキシブロピル、1ーまたは3ーテトラヒ ・ ドロフリル、テトラヒドロフルフリル、2-また ヒドロピラニル) プロピルまたは4-(2-テト

一股式

(式中、R1,R2かよびR4は前記と同義であ る。)で表わされる化合物を無常能または好まし くは不活性密媒中150~300℃。好ましくは 180~260℃で加熱閉境するととにより得ら

不活性溶媒としては、鉱油、フタル酸ジエチル、 ジベンジルエーテル、ジフエニルエーテル、ジフ の混合物(登録商標 サーム8)などが用いら

出発物質である一般式(目)の化合物は、一般

(式中、R²かよびR³社前配と関数である。) で表わされる化合物と一般式

(式中、R 4 は前配と同義であり、R 5 社低級アルキル基を示す。)

で表わされる化合物とを反応させることにより製 煮させる。

反応は、一般式(目)および(目)の化合物を 不 好ましくはそれぞれ等モルずつ用いて適当な承括 性溶媒(ペンゼン、トルエン、キシレン、メタノ ール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラ ン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチ

は低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルコキシアルキル基、アラルキル基または
-(CH2)n (ロシよび n は前配と同様である)で表わされる基を、では水酸基または
-OR4基(R4は前配と関係である)を示す。)
で表わされる化合物の場合:

〔式中、 R ¹ 、 R ² ≯ £ び ∜ は前配と同義である。) で表わされる化合物またはその互変異性体である

(式中、 R 1 , R 2 かよびごは前配と回義である。)

ルアセトアミドまたはジメチルスルホキサイドなど)の存在下または無溶繊下に室温から150で、 好ましくは90~130でで加熱することにより 得られる。

とのようにして得られた一般式(Ⅱ)の化合物 は単額精製することなく、連続して次の加熱閉環 工程に用いることもできる。

 $\{2\}$ R 3 が低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルコキシアルキル基、アラルキル基主たは $-(CH_2)_n$ で表わされる基を示し、0 で表わされる基を示し、0 なが水酸基または-0R 6 基を示す化合物、すなわ

$$0 = \bigcap_{\substack{M \\ M \\ R^2}} \bigcap_{\substack{M \\ R^3'}} \operatorname{co} Z$$
 (Ib)

〔丈中、 R l かよび R 2 は前紀と同義であり、R3

で表わされる化合物と一般式

$$R^{5}=X \qquad \qquad (7)$$

「式中、R がは前配と同義であり、 X は反応的性 な原子または基(塩素、臭素、または 3 ク素など のハロゲン原子、メシルオキシ、ペンゼンスルホ ニルオキシまたは トシルオキシなどのスルホニル オキシ基または − 0802083 英を示す。 〕

反応は通当な溶媒(水、メタノール、エタノール、ブタノール、ベンゼン、トルエン、キシレン、アセトン、ジオキサン、ジメテルホルムアミド、ジメテルアセトアミドまたはジメテルスルホキサイドなど)中またはそれらの混合溶媒中、有利には股酸剤(水酸化ナトリタム、水酸化カリタム、炭酸ナトリタム、炭酸カリタム、炭酸水素カリタム、水素化ナトリタム、ナトリタムメトキサイド、ナトリタムメトキサイド、

カリクムプトキサイド、トリエチルアミンまたは ビリジンなど)の存在下、30~120℃で、必 要であれば耐圧装置を用いて流行する。

出発物質の一般式(Ib)または(Ib)の化 合物は、2が-OR4基を示す場合は方法(INCより、 また2が水酸基を示す場合は後述する方法(3)によ りそれぞれ製造される。

(3) 2 が水酸菌を示す化合物、すなわち、一般式

(式中、R¹, R² > LびR³ は前記と関義である。)

で表わされる化合物の場合:

れる。

(4)一般式(I a)の化合物は、方法(I)または方法 (2)により製造されるが、さらに一般式(I 。)の 化合物と一般式

(式中、R 4 は前記と阅義である。)

で表わされる化合物またはその水酸基における反 応性酵導体と常法によって反応させることによっ ても製造される。

(5) 2 がヒドロキシアミノ甚を示す化合物、すなわち、一般式

$$0 = \left\langle \begin{array}{c} H & S \\ & & \\ &$$

(式中、R¹, R² かよびR³ は前配と図鏡である。)

特別是15-50197(4)

(式中、R1,B2,R3かよびB4対前配と同義である。)

で表わされる化合物を加水分解反応化付すことに より製造される。

反応は、水単数または水かよびメタノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドまたはジメチルスルホキサイドとの混合溶体中無機酸(塩酸、混酸またはリン酸など)またはブルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水溶ナトリクムまたは炭酸水素カリタムなど)を用いて、50~150 で、好ましくは100で付近で進行する。出発物質の一般式(14)の化合物のうち、R3が水素原子の化合物は方法(1)により、R3が水素原子の化合物は方法(1)により製造さ

で表わされる化合物の場合:

一般式(Io)の化合物かよびそのカルボキシ ル基化かける反応性酵準体(一般式(Id)で表 わされる化合物も含む)とヒドロキシルアミンと を反応させることにより得られる。

一般式(Id)の化合物とヒドロキシルアミンとの反応は、化合物(Id)を適当な不活性溶媒
(メタノール、エタノール、プタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ペンゼン、トルエン、キシレン、ジノチルホルムアミド、ジノチルアセトアミドまたはビリジンなど)中また
はそれらの混合溶媒中に溶かした溶液に、-20
~150でで、ヒドロキンルアミン塩酸塩かよび
アルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、ナトリウムメトキサイド、カリウムメトキサイド、

40 --- 50197(5

直当な溶媒(水、メタノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキサイドまたはビリジンなど、好ましくはメタノール)中またはそれらの混合溶媒中、10~60℃にて調整したヒドロキシルアミン溶液を加えることにより進行する。

以上のようにして得られる一般式(I)の化合物は、所望により無機酸(塩酸、硫酸、臭化水素酸または硝酸など)または有機酸(シュウ酸、マレイン酸、フマール酸、クエン酸、メタンスルホン酸またはpートルエンスルホン酸など)と処理することにより酸付加塩となしうるし、また、2.が水酸基かよびヒドロキシアミノ基である化合物は、常法によりそれぞれアルカリ金属(ナトリウム、カリウムまたはリチウムなど)塩かよびアル

カリ土類全員(カルシウムまたはマグネシウムなど)塩となしつる。

本発明の化合物(1)かよびその医薬的に許容 しうる塩は抗酸作用を有し、かよびマウス白血病 (1-1210)、吉田肉臓またはエールリンヒ度 水低などにすぐれた効果を示し、抗菌剤または制 癌剤として有用である。

1字的图

以下、実施例により本発明をより群梱に説明す る。

实施例 1

3 ー (1、3 ージノチルー1、2 ージヒドロー2 ーオキソー5 ーベンズイミダソリル)アミノメチレンマロン酸ジエチルエステル1.5 gを24
0 でに加熱したサーム8(登録密標、新日飲化学製)90 世に投入する。30分間245で加熱・提押後、室盤まで冷却し結晶を严取してメタノールで充分洗う。ジメチルホルムアミドで再結晶すると、黄褐色結晶の1、3 ージメチルー1、2、5、8 ーテトラヒドロー2、8 ージオキソイミダソ(4、5 ーg)キノリンー1 ーカルボン酸エチルエステルが待られる。酸点320で以上。

装蔵気共鳴スペクトル(100mm2,非酸中)

1.6 0 ppm(3H) トリプレット

3.75ppm(6H) ダブレット

4.73ppm(2H) カルテツト

7.86ppm(1H) シングレット

8.18ppm(1H) シングレフト

9.28ppm(1日) ダブレット

赤外線吸収スペクトル(臭化カリウム錠)

 $1728 cm^{-1}$) C = O(エステル部)

1720 cm⁻¹ > c = 0 (環)

周様にして次の化合物が得られる。

◎ まー(1,3-ジベンジルー1,2-ジヒドロー2-オキソー5ーベンズイミダソリル)アミノ メチレンマロン酸ジエチルエステルから、1,3 ージベンジルー1,2,5,8ーチトラヒドロー 2,8ージオキソイミダソ[4,5~g]キノリンー1ーカルボン酸エチルエステル 融点211 ~219 に(分解)

特別: (208-501973) エトキシメチレンマロン使ジエチルエステル21.

◎ # - (1 - ペンジル-1, 3 - ジヒドロ-1 -オキソー5ーペンズイミダゾリル) アミノノチレ ンマロン酸ジエチルエステルから、1-ペンジル -1,2,5,8-デトラヒドロー2,8-ジオ キソイミダゾ[4 、5 - g] キノリンー1 -カル ポン勝エチルエステル 酸点292~295℃(分解)

◎ H - (1, 2 - ジヒドロ - 2 - オキソ - 5 - ペ ンズイミダソリル)アミノメチレンマロン酸ジエチ ルエステルから、1,1,5,8-テトラヒドロ -1 . 8 - ジオキソイミダゾ[4 . 5 - g]キノ· リンー1ーカルボン酸エチルエステル 融点32 0 で以上

· 5-アミノー1.3-プチルー1.2-ジヒド ロー1ーオキソペンズイミダゾール13 a および 6点を130℃で3時間加熱後、副牛したエタノ ールを放圧下に留去する。

生成した褐色油状物質を、240℃に加熱したサ - 48(登録商標、新日鉄化学製)に投入し、3 0分間245で7加熱機件する。

析出した結晶を室温まで冷却した後、戸取し、ノ タノールで洗つて洗浄すると、黄褐色結晶の 1 。 3-ジプチルー1、2、5、8ーテトラヒドロー 2 . 8 - ジオキソイミダゾ(4,5~g)キノリ ンー1ーカルボン餃エチルエステルが得られる。 前点268~271℃(分解)

实施例 3

1.3-ジメチル-1,2,5,8-テトラヒ ドロー1、8ージオキソイミダゾ[4、5ー皮] キノリンー1ーカルポン豊エチルエステル60g、

1 行線陳

炭酸ナトリウム26.5g、ヨウ化エチルも6.8g むよびジノチルホルムアミド6 0 0 g の鹿合液を 85ででも時間加熱機棒し、さらに120でで3 時間加熱する。反応終了後、熱時が進して不密物 を除去し、戸液を半分まで減圧機縮する。20℃ まで冷却してから氷水11に投入し結晶をよく砕 き戸取する。水洗後エタノールで再結晶すると、 放費色の1,3-ジノチルー5-エチル-1,2 , 5 , 1 ーテトラヒドロー 2 , 1 ージオキソイミ ダソしも、5~8〕キノリンー1ーカルポン酸エ ナルエステルが待られる。融点231~231℃

阿様にして、以下の化合物が得られる。

◎5-アリル-1,3-ジメチル-1,2,5, 8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダソ[4 、5 - g] キノリン - 1 - カルポン除エチルエ ステル 酢点230~232で(エタノールから) ◎1:1-ジメチル-5-(2-エトキシエチル)-1,2,5,8-テトラヒドロー2,8-ジ オキソイミダゾ[4 。5 - g] キノリン-1-カ ルポン酸エチルエステル 船点231~232℃ (エタノールから) . S . 8 - F トラヒドロー 2 , 8 - ジオキソイミ

グソしも、5~点〕キノリン=1~カルボン酸エ

実施例し

チルエスチル

-以下余白-

ジメチルホルムアミドリロゼに1 , 3ージメチ ルー1., 2 、5 、8 ーテトラヒドロー2 、8 ージ オキソイミダゾじも、5-g〕キノリン=1-カ~ ルポン酸エチルエスチルも0gを懸薦し、:1 6で で水楽化ナトリウム 1.1 gを一度に加える。室蓋 で1時間機件後、温度を徐々に上げ、90℃で透 明被となるまで機件する。 冷後、20 ℃化てテト **ラヒドロフルフリルプロマイドS0gを加え、室** 益にて10時間機能する。 靭生する臭化ナトリウ ムをが去し、炉液を放圧下に萎縮し、得られた結 晶を水でよく洗う。エタノールから再結晶すると、 1,3-ジメチルー5-エチルー1,2,5,8 ーテトラヒドロフルフリルー1 , 2 , 5 , 8 ーテ 17280-2,8-ジオキソイミダソ[4.5] 一艘]キノリンー1ーカルポン酸エチルエステル が得られる。融点209~211℃

同様にして、次の化合物が得られる。

③ 5 -ペンジルー1、3-ジメチルー1、2、5
、8 -チトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ

〔4、5-8〕キノリンー7-カルボン酸エチル
エステル、酸点239~241で(エタノールか
5)

◎1,3-ジベンジルー5-エチルー1,2,5
 ,8-チトラヒドロー2,8-ジオキソイミダゾ
 (4,5-8]キノリンー7-カルボン酸エチルエステル 融点200~203で(エタノールか

●1,3-ジメチルー5-(2,3-エポキシブロビル)-1,1,5,8-テトラヒドロー2,
 8-ジオキソイミダゾ(4,5-g)キノリンー

1-カルボン酸エチルエステル

实施例 4

实施例5

1、3一ジブチルー1、2、5、8一テトラヒドロー2、8一ジオキソイミダゾ(4、5ーg)キノリンー1ーカルボン酸エチルエステル115 a、炭酸カリウム9.4g、ヨウ化エチル2.4g、ジノチルホルムアミド115 aが上び水115 aの混合溶液を85 でに3時間、105 でで2時間加熱性を行なう。反応終了後、溶媒を減圧下に到去する。表つた朔状物質を充分冷却した後、末水300 mに投入し、クロロホルムで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に濃縮乾固し、得られた粗結晶を酢酸エチルから再結晶すると、1、3ージブチルー5ーエチルー1、2、5、8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダゾ(4、5ー8)キノリンー1ーカルボン酸エチルエステルが得られる。酸点157~158で

1.2.5,8-テトラヒドロー2,8-ジオキ
ソイミダゾ[4.5-g]キノリンー1-カルボ
ン酸エチルエステル10gを1.0%水酸化ナトリ
クム水溶液300世代酸断し3時間遺流する。熱
時、不溶物を戸去し、冷後塩酸で酸性にして折出
する前品を戸取する。充分に水洗後乾燥し、ジブチルホルムアミドから再結すると、1,2,5,2マ州、
8-デトラヒドロー2,8-ジオキソイミダゾ[4.5-g]キノリンー1-カルボン酸が得られる。融点320℃以上

商様にして次の化合物が得られる。

◎1、3-ジノチル-1、2、5、8-テトラヒ ドロ-2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g) キノリン-1-カルボン敷 離点328で以上(ジノチルホルムアミドから)

◎1.3-ジノチル-5-エチル-1,2,5.

```
40 1 K-50197(8)
                                @1 , 3 - ジナチル- 5 - (2 - エトキシエチル
                                )-1,2,5,1-デトラヒドロー2,8-ジ
4.5-g]キノリン-1-カルボン数 融点
320七以上(ジノチルホルムアミドから)
                                オキソイミダゾしも、5~g3キノリン-1-カ
                                ルポン康 融点211~280で(ジメチルホル
被磁気共鳴スペクトル(100MHS、トリフルオロ
                                ムアミドから)
酢酸中)
 1.60 ppm (3 H) トリプレット
                                ◎5-ペンジル-1,3-ジメチル-1,2,5
                                . 1 ーテトラヒドロー1 . 8 ージオキソイミダゾ
1.84 ppm (3 H) トリプレット
 111ppm (6H) ダブレット
                                〔4,5-g〕キノリン-1-カルポン酸 融点
                                290~29.1℃(分解)(ジメチルホルムアミ
 4.72 ppm (2H) カルテット
                                F & 6 )
. 5.00 ppm (2 H) カルテフト
                                ◎1 、1 - ジメチルー 5 - テトラヒドロフルフリ
 7.90 ppm (1日) シングレット
& 3 8 ppm (1 H) シングレット
 9.29 ppm (1 H) シングレット
                                オキソイミダゾじょ。5ーa〕キノリンー7ーカ
                                ルポン酸 融点320℃以上(ジメチルホルムア
赤外線吸収スペクトル(奥化カリウム錠)
 1726cm<sup>-1</sup> > C = O (ネステル部)
                                ミドからり
 1709cm<sup>-1</sup>> C = O (環)
, 8 ーテトラヒドロー2、8 ージオキソイミダソ
                                ラニル)~1 、2 、5 、8 →テトラヒドロー2 、
                                 <u>(C4.5-9]</u>
8 ージオキソイミダゾキノリンー1ーカルポン酸
162~163で(ジメチルホルムアミドから)
                                ◎1、3-ジメチルー5-(2-テトラヒドロビ
©1,3-ジブチル-5-エチル-1,2,5;
                                フニルメチル)-1 . 2 , 5 , 8 -テトラヒドロ
8ーテトラヒドロー2.8ージオキソイミダゾ[
                                - 2 、8 - ジオキソイミダゾ( 4 、5 - g )キノ
4.5-8]キノリン-1-カルボン酸 融点
                                リンー1ーカルボン酸
202~205℃(エタノールから)
                                ◎1,3-ジノチル-5-(2,3-エポキシブ
                                ンジル)ート・2,#5。8ーテトラヒドロー2。
D_{\mathcal{L}}^{\mathcal{L}} \mathcal{N}) = 1, 2, 5, 8 - \mathcal{F} + \mathcal{F} + \mathcal{F} + \mathcal{F} - 2
                                8 -ジオキソイミダゾC i . 5 - g ]キノリンー
まージオキソイミグソ[ 4 . 5 - g ] キノリンー
                                )-1 . 2 , 5 , 8 - F + 9 E F D - 2 . 8 - F
リル)-1,2,5,8-テトラヒドロー2.8
                                オキソイミダソ[ 4 、5 ~ g']キノリン-1-カ
ージオキソイミグソしょ . 5 - g ]キノリンー1

    ○ 1 . 3 - ジノチルー 5 - ( 2 - テトラヒドロビ

                                                               4.75.74
```

オキソイミダゾじも、5 - g]キノリンー1 - カルボン使

⊕ 5 - (3,4-ジノトキシペンジル) - 1,3
 −ジノチルー1,2,5,8-テトラヒドロー2
 ,8-ジオキソイミダゾ〔4,5-g〕キノリンー7-カルボン酸

◎1、3-ジメチルー5-(4-ソチルベンジル) -1、2、5、8-チャラヒドロー2、8-ジオ キソイミダゾ(4、5-g]キノリン-1-カル ボン酸

◎1、3-ジメチルー5-ビニルー1、2、5、8-チトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(4、5~g]キノリンー1-カルボン酸

③1,3-ジノチル-5-イソプロビル-1,2
 、5,8-テトラヒドロ-2,8-ジオキソイミ
 がゾ(4,5-g]キノリン-1-カルボン敷

イミダゾC も。S -g]キノリン-1 -カルボン 酸

◎1、3-ジメチル-5-(1-エチルヘキシル)-1、1、5、8-テトラヒドロ-1、8-ジオキソイミダソ[4、5-g]キノリン-7-カルボン酸

◎1.3-ジノチル-5-オクチル-1.2.5
 , &ーテトラヒドロー2.8-ジオキソイミダゾ
 (4.5-8]キノリン-7-カルボン粉
 ◎1.3-ジノチル-5-ラクリル-1.2.5

. 8 - テトラヒドロー 2 、 8 - ジオキソイミダソ
 〔 4 、5 - g 〕キノリンー 1 - カルボン酸
 ⑩ 1 、 3 - ジノチルー 5 - ヘキサデシルー 1 、 2
 . 5 、 8 - テトラヒドロー 2 、 8 - ジオキソイミ

ダソじ 4 . 5 - g]キノリン-1 -カルボン酸

◎1.3-ジノチルー5-ステアリルー1.1.

4.5-8]キノリン-1-カルボン酸

③1.3-ジメチル-5-エトキンノチル-1.

2.5.8-デトラヒドロ-2.8-ジオキソイ
ミダゾ〔4.5-8]キノリン-1-カルボン酸

④5-(2-/トキシエチル)-1.3-ジノチル-1.2.5.8-チトラヒドロ-2.8-ジオキソイ

⊕ 5 - (2 - ブトキシエチル) - 1 . 3 - ジメチルー1 . 2 . 5 . 8 - テトラヒドロー2 . 8 - ジオキソイミダゾ[4 . 5 - g] キノリンー1 - カ

◎5 - (1-ブテニル)-1,3-ジメチル-1,1,5,8-デトラヒドロ-2,8-ジオキツ

5 . 8 - テトラヒドロー 2 . 8 - ジオキソイミダ ゾ[4 . 5 - g]キノリン- 1 - カルボン酸 - 以下余白- 実施例1

1 、3 - ジノチルー1 、2 、5 、8 - テトラヒドロー2 、8 - ジオキソイミダソ(4 、5 - g] キノリンー1 - カルボン酸 & 8 gを 6 第水酸化ナトリクム水溶液 4 0 = に応かし、機拌したが 680 でにてジノチル破骸 & 4 gをゆつくり適下する。水酸化ナトリクム 1.6 gを加え、さらにジノチル破骸 & 4 gを適下する。これをさらに 2 回線り返し、冷後 處色 皮を加えて戸過する。 戸液を塩酸酸性にして新出する結晶を 戸取する。 木でよく洗浄後、乾燥し、ジノチルホルムアミドから 再結晶すると、1、3、5 - トリノチルー1、2、5、8 ーテトラヒドロー2、8 ージオキソイミダブ(4.5 ー g] キノリンー1 ーカルボン酸が得られる。 磁点 3 2 0 で以上

实施例 4

ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダゾ(45ーg]キノリンー1ーカルボン酸30gおよび水酸化カリクム0.56gを水100㎡に溶解する。 減圧下に水を留去し得られたカリクム塩結晶を150℃/0.1mmHgで減圧乾燥する。これをジノチルスルホキサイド50㎡に懸動し、炭酸水素カリクム1.00㎡およびメトキシエチルクロライド20gを加えて110℃で3時間加熱撹拌する。 付られた透明液を10℃に冷却し氷水200㎡に投入する。折出する結晶を炉取し、水洗後、乾燥し、ジオキサンから再結晶があと、無色の1、3ージメチルー5ーエチルー1・2、5、8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダゾ(4、5ーg]キノリン-1ーカルボン酸2ーメトキシエチルエステルが得られる。値点166~169℃

同様にして次の化合物が得られる。

おり (153)-50197.10 オーベンジルー2・3・5・カーテト2ドドロ

- 2 、8 - ジオキソイミダゾ(4 、5 - g)キノリンー1 - カルボン酸エチルエステル 2 8 gを 4 % 水酸化ナトリウム 5 0 ぜと 3 時間加熱速流する。得られた溶液に 8 0 ででジェチル硫酸 1.9 gを調下する。さらに 4 % 水酸化ナトリウム 1 5 ぱを加え、ジエチル硫酸 1.9 gを調下する。これをさらに 2 回繰り返した後、脱色炭を加え戸満する。戸 依を冷後、塩酸酸性にして折出 t る結晶を戸取し 乾燥する。メチルセルソルブから再結晶すると、 1 ーペンジルー 3 、5 - ジエチルー 1 、2 、5 、8 - テトラヒドロー 2 、8 - ジオキソイミダゾ(4 、5 - g)キノリンー 1 ーカルボン酸が得られる。酸点 2 7 1 ~ 2 7 3 で

実施例9

1,3-ジナチルー5-ユチルー1,2,5,8

8 - テトラヒドロー2、8 - ジオキソイミダソ(
4.5 - g] キノリンー1 - カルボン酸メチルエ
ステル 酸点265~267 C(メタノールから)

⑤ 1、3 - ジメチルー5 - エチルー1、2、5、
8 - テトラヒドロー2、8 - ジオキソイミタゾ(
4.5 - g] キノリンー1 - カルボン酸テトラヒ
ドロフルフリルエステル 酸点156~159 C
(ジオキサンーベンゼンから)

⑥ 1、3 - ジノチルー5 - エチルー1、2、5、

- 8 -テトラヒドロー2、8 -ジオキゾイミダゾ(
 4、5 g] キノリン−1 カルボン餃ブエニル、
- ③ 1、3-ジノチル-5-エチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g]キノリン-1-カルボン酸4-ニト

1 A

ロフエニルエステル

1、3-ジノチル-5-エチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g]キノリン-7-カルボン酸ペンジルエステル

○ 1、3-ジノチル-5-エチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダゾ(
 4、5-g]キノリン-7-カルボン酸2、3-エボキシブロビルエステル

① 1、3-ジメチルー5-エチルー1、2、5、
 8ーテトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g]キノリンー7-カルボン酸プチルエステル

① 1、3-ジメチルー5-エチルー1、2、5、
 8ーテトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g]キノリンー7-カルボン酸アリルエ

キシルアミンのメタノール溶液を提择しながらゆつくり満下する。滴下後、温度を徐々に上げていくともりで位で溶液は一度透明になり、ただらに結晶が折出してくる。60でに3時間機群した後、10でまで冷却して、結晶を严取する。メタノールでよく洗つた後、本水に投入し酢酸酸性とすると、にドロキサム酸が折出する。これを戸取しノタノールで洗浄後、乾燥する。ジノチルホルムアミドから再結晶すると、無色の1、3ージノチルー5ーエチルー1、2、5、8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミデン(6、5ーg〕キノリンー1ーにドロキサム酸が得られる。触点252

同様にして次の化合物が得られる。

~ 2 5 3 ℃ (分解)

③ 1、3 - ジノナル ~ 5 - アリル − 1、1、5、8 - テトラヒドロー1、8 - ジオキソイミダソし

ステル

① 1、3-ジメチルー1、2、5、8-テトラ
 ヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ〔4、5~g
]キノリンー1-カルボン酸2-テトラヒドロビラニルメチルエステル

実施例:0

とドロキシルアミン塩酸塩1.2gをメタノール
50 世代密解し10で以下に冷却してこれに水酸
化カリクム 8.5gをメタノール100世代落かし
た冷溶液をゆつくり鍋下する。副生する塩化カリ
クムを戸去してヒドロキシルアミンのメタノール
溶液を網製する。1、3ージメチルー5ーエチル
ー1、2、5、8ーテトラヒドロー2、8ージオ
キソイミダソ(4、5ーg)キノリンー1ーカル
ボン酸エチルエステル111gをメタノール15
0世に懸めし、20℃以下で先に関製したヒドロ

4 、5 ~ R 3 キノリンー 7 ーヒドロキサム曲

① 1、3-ジノチルニ1、2、5、8-デトラ
 ヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g
 3キノリン・1-ヒドロキサム筋

③ 1..1-ジノチル-5-ビニル-1.2.5.
 8-デトラヒドロ-2.8-ジオキソイミダゾ(
 4.5-g]キノリン-7-ヒドロキサム銀

⑤ 5ープチルー1、3ージメチルー1、2、5、
 8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダソ(
 4、5−g 3キノリンー7ーヒドロキサム師

① 1、3、5ートリノチルー1、2、5、8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダソ(4.5一g 3キノリンー1ーヒドロキサム酸・

⑤ 5-イソプチルー1、3-ジメチルー1、2、
 5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-8)キノリン-1-ヒドロキサム酸

(9) 1、3-シノテルー5-(1-フトキシエテル)-1、2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g)キノリン-1 ドドロキサムが

① 1.3-ジメチルー5-(2-メトキシエチル)-1.2,5,8-テトラヒドロー2.8-ジオキソイミダゾ(4.5-g]キノリン-1-ヒドロキサム酸

③ 1、3-ジノチル~5-(2-デトラヒドロピラニル)-1、2、5、8-デトラヒドロー28
 -ジオキソイミダゾ〔4、5-g〕キノリン-1

◎ 1,3-ジメチルー5ーテトラヒドロフルフ

- 1 、2 、5 、8 - デトラヒドロー 2 、8 - ジオ キソイミダゾじも、5 - g] キノリンー7 - ヒド ロキサム酸

③ 1、3-ジェチル-5-メチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g]キノリン-7-ヒドロキサム絵

● 1,3,5-トリエチル-1,2,5,8~
 テトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダソ(4,5
 -8]キノリン-7-ヒドロキサム師

① 1、3-ジェチル-5-(2-テトラヒドロフリル)-1、2、5、8-テトラヒドロ-2、8
 -ジオキソイミダゾー(4、5-g]キノリンー7-ヒドロキサム酸

① 1、3-ジプチルー5-エチルー1、2、5、
 8-デトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g)キノリン-1-ヒドロキサム般

リルー1 . 2 . 5 . 8 ーテトラヒドロフルフリル ー1 . 2 . 5 . 8 ーテトラヒドロー2 . 8 ージオ キソイミダゾ[4 , 5 - g] キノリンー7 ーヒド ロキサム酸

① 1.3-ジノチル-5-(2-テトラヒドロビラニルノチル)-1.2.5.8-テトラヒドロ-2.8-ジオキソイミダゾ(4.5-g)キノリン-7-ヒドロキサム絵

⑤ 5 - ペンジルー1、3 - ジノチルー1、2、

5 . 8 -テトラヒドロー2 . 8 -ジオキソイミダ ソ(4 . 5 - g]キノリン- 7 -ヒドロキサム酸 ⑤ 5 - (2 . 4 -ジクロロペンジル)-1 . 3 -ジノチルー1 . 2 . 5 . 8 -テトラヒドロー 28 -ジオキソイミダゾ(4 . 5 - g]キノリン- 7 -ヒドロキサム酸

 ① 1、3-ジプチルー1、2、5、8-デトラ ヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4,5-g
 〕キノリンー7-ヒドロキサム酸

 ① 1、3-ジイソプチルー5-エチルー1、2、
 5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダ プ(4、5-g]キノリンー7-ヒドロキサム般

① 1.3-ジベンジル-5-メチル-1.2.
 5.8-デトラヒドロ-2.8-ジオキソイミダソ[4.5-g]キノリン-1-ヒドロキサム験

○ 1,1-ジベンジルー5-エチルー1,2,
 5,8-テトラヒドロー2,8-ジオキソイミダソ〔4,5-g〕キノリン-1-ヒドロキサム酸

⑤ 5-(2-プテニル)-1,3-ジノチル-1,2,5,8-テトラヒドロー2,8-ジオキソイミダゾ(4,5-g)キノリン-1-ヒドロキナム酸

犯問章[53-50197(13)

Q.

-ジノチルー5-(2-エチルヘキシ 手 続 補 正 書(自発) 2.5.8-チトラヒドロー2.8- 昭和52年10月24日

3. 補正をする者

特昨庁 長 官 無 谷 善 二殿

- 1. 事件の表示 昭 和 5 1 年特許顧第 1 2 3 6 2 6 号
- 2. 発明の名称
 イミダゾキノリン誘導体
 - 事件公司原係 特許出願人 住 所 大阪市東区平野町 3 丁目35番地名。 作 占 富 製 薬 株 式 会 社

代表者 田 坂 元 祐

- 4.代 理 人 住 所 火阪市東区半野町 3 丁门35番地 宣寫製業株式会社内 **(社)**
 - 氏 名 弁理士 高 宮 城 (4530)
- 5. 補正の対象

○ 1、3-ジノナルー5-(2-エナルヘキシル)-1、2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g3キノリン-1-ヒドロキナム数

③ 1、3-ジノナル-5-オクチル-1、2、
 5、8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダソ(4、5、-g)キノリン-7-ヒドロキサム酸
 ⑥ 1、3-ジノチル-5-ラクリル-1、2、
 5、8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g)キノリン-1-ヒドロキサム酸

5 、8 ーテトラヒドロー2 、8 ージオキソイミダ ソ(4 、5 ー g]キノリンー7 ーヒドロキサム酸

2 . 5 . 8 - テトラヒドロー 2 . 8 - ジオキソイ

(1, 3 - g) + / y > - 1 - E | F = + + A g

6. 補正の内容

明細書を以下の通り補正する。

(1)第 2 1 ページ下から 2 行の「、チルエステル」の 後に「 融点 2 8 8 ~ 2 9 0 ℃ 」を挿入する。

(2) 第 2 4 ページ下から 2 行と末行の間に以下の記載を挿入する。

③1,3-ジノチル-5-オクチル-1,2,5
 ,8-デトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダゾ
 (4,5-g)キノリン-7-カルボン酸エチルエステル 融点161~165 で

 イミダゾ[4 ,5 - g]キノリン - 1 - カルボン 映エチルエステル 酸点 2 0 5 - 2 0 8 セ

5 , 8 ーチトラヒドロー 2 , 8 ージオキソイミダ ゾ[4 , 5 ー g]キノリン — 1 ーカルボン酸エチ ルエステル 酸点 1 4 9 ~ 1 5 1 セー

◎1、3、5-トリノナル-1、2、5、8-デトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダソ(4、5-8)キノリン-1-カルボン酸エチルエステル 酸点279~282で

◎1、3-ジノナル-5-(2-ノナルアリル)
 -1、2、5、4-テトラヒドロ-2、4-ジオキソイミダソ(4、5-8)キノリン-1-カルボン酸エナルエステル 融点224~236て
 ◎1、3-ジノナル-5~(1-ノナルアリル)
 -1、2、5、4-テトラヒドロ-2、4-ジオ

Name: 43--50197(14)

キソイミダゾに 4 . 5 -8]キノリンー1ーカル ポン酸エチルエステル 融点184~187℃ ◎ 5 - (4 - クロロベンジル) - 1 , 3 -ジメチ ルー1、2、5、8ーテトラヒドロー2、8ージ オキソイミダゾじも , 5 - g]キノリンー1 - カ ルポン酸エチルエステル 触点120~123℃ ◎ 5 - (2 - エチルヘキシル) - 1 , 3 -ジメチ ルー1.2.5.8ーテトラヒドロー2,8-ジ オキソイミダゾじょ , 5 - g]キノリン - 1 - カ ルポン酸エチルエステル 酸点1605~162

(3)第30ページ2行の「ルポン酸」の後に「融点 3 2 6 ~ 3 2 7 で (分解) 」を抑入する。

(4)第30ページ下からも行の「 4 、5 -g] キノ リンー1ーカルポン酸」の後に「触点310七以 上」を挿入する。

(II)第 4 1ページ 1 0 行の「 4 、5 ~ g] キノリン ー1-ヒドロキサム酸」の後に「融点246~2 19で(分解)」を挿入する。

05年43ページ」1行と12行の間に「触点24 9~252で(分解)」を挿入する。

0時第 (5ページ末行の「キサム酸」の後に「融点 249~252で(分解)」を挿入する。

99第16ページ 4行の「ヒドロキサム酸」の後に 『融点238~241で(分解)」を挿入する。 98年16ページ1行と8行の間に「融点211~

219で(分解)」を挿入する。

08第46ページ下から5行と4行の間に「 触点1 58~162で」を挿入する。

07年46ページ下から2行と末行の間に以下の記 載を挿入する。

(5)第31ページ3行の「 4 . 5 - g] キノリンー 1ーカルポン散」の後に「 骸点 2.8 0~ 2 8 2 ℃ 」を挿入する。

(6) 第32ページ2行の「酸」の後に「酸点30% ~311℃(分解)」を挿入する。

(7)第32ページも行の「ルポン酸」の後に「酸点 222~224 に」を挿入する。

(8)第32ページ 9行の「 [4 , 5 - g]キノリン -1-カルポン酸」の後に「 触点 2 1 2 ~ 2 1 4 で」を挿入する。

(9)名 4 1 ページ 1 行の「 4 , 5 - g] キノリンー 1ーヒドロキサム砂」の後に「 酸点 2 4 6 ~ 2 4 9 で(分解)」を挿入する。

幼筅41ページ1行の「4.5~g」キノリンー 1-ヒドロキサム酸 」の後に「 触点249~25 1 で(分解)」を挿入する。

ドロー2、8ージオキソイミダゾに4、5-g〕 こ キノリンー1ーヒドロキサム酸 融点343~3 4 6 ℃ (分盤)

◎1,3-ジメチル-5-イソプロピル-1,2 ,5,8ーテトラヒドロー2,8ージオキソイミ メソC 4 , 5 - g] キノリンー1ーヒドロモサム

数 融点233~234で(分解)

◎5-フアルネシルー1,3-ジノチルー1,1 , 5 , 8 +テトクヒドロー2 , 8 -ジオキソイミ ダゾ(4 , 5 - g]キノリンーてーヒドロキサム

№ 時点167~170℃

, 8ーテトラヒドロー2,8ージオキソイミダゾ [4 , 5 - g] キノリンーフーヒドロキサム歌 融点186~190℃

◎5-ゲラニル-1,3-ジメチル-1,2,5

特別隔53-50197(15)

手続補正書(自発)

图和52年 26月26日

特許庁 . 是官 順 谷 善 二 殿

1. 事件の表示 昭和 5 1 年特許願第 123626 号·

2. 発明の名称

イミダゾキノリン誘導体

3. 補正をする者

が作さの関係 特許出願人 住 所 大阪市東区平野町 8 丁目35番地名。 作 店 製 薬 株 式 会 社 代 及者 田 坂 元 祐

4. 代 理 人

住 所 大阪市東区平野町 3 丁[135番地 青電製塑株式会社内

名 弁理士 高 宮 城 勝



5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

5 , 8 - テトラヒドロー 2 , 8 - ジオキソイミダ プ[4 , 5 - a] ヤノリンー 7 - ヒドロキサム酸 酸点 3 0 5~ 3 0 6 で (分解)

⑤ 5 - (4 - クロロベンジル) - 1 , 3 - ジメチル-1 , 2 , 5 , 8 - チトラヒドロー 2 , 8 - ジオキソイミダゾ(4 , 5 - g)キノリンー1 - ヒドロキサム歌 融点196~199℃(分解)

◎ 1 、3 -ジメチルー5 - (2 - メチルアリル)
 -1 、2 、5 、8 - テトラヒドロー2 、8 - ジオキソイミダゾ[4、5 - g]キノリンー1 - ヒドロキサム酸 酸点234~237で(分解)

⑤ 5 - エチルー1、3 - ジメチルー1、1、5、
 8 - チトラヒドロー1、8 - ジオキソイミダゾ(
 4、5 - g] キノリンー1 - ヒドロキサム酸カリクム 融点199~202で(分解)

以上

6. 補正の内容

明細書(昭和52年10月24日付手鉄補正でより補正されたもの)を以下の通り袖正する。...

- (1) 前配補正書第2ページ第1行の「エチル」を 「ブチル」に訂正する。
- (2) 同第1ページ末行の「5ープロペニル」を「 .5ー(1ープロペニル)」に訂正する。

以上